| | Abstract |
|--|---|
| Equivalents: | |
| EC Classification: | |
| Priority Number(s): IPC Classification: | C07K7/08; A61K38/00; A61K38/00; A61K38/00; A61K38/17; A61K38/17; C07K7/06 |
| | JP19950276418 19950928 |
| Requested Patent: | ☐ JP8208692 |
| Applicant(s):: | SUMITOMO PHARMACEUT CO LTD |
| Publication date: Inventor(s): | MATSUDA MICHIO; ASAKURA SHINJI; MIYUURAA ESUTERU UERUNAA |
| Patent Numb r: | JP8208692 1996-08-13 |
| 以是以自己的公 | DHESIONINHHIBIIINKGINENIDEDERIVAYIIME |

PURPOSE: To obtain a new cell adhesion inhibiting peptide derivative useful as a cancer metastasis inhibitor, an inhibitor of blood platelet aggregation, a wound curing agent, a vulnerary agent, a therapeutic agent for inflammatory diseases, having inhibitory action on cell adhesion, containing a partial amino acid sequence in a human polymer kininogen L chain having specific amino acid sequence.

CONSTITUTION: This new peptide derivative (salt) comprises a partial amino acid sequence in a human polymer kininogen L chain having an amino acid sequence shown by any of formula I to formula III. The derivative (salt) has inhibitory action on cell adhesion and is useful as a cancer metastasis inhibitor, an inhibitor of blood platelet aggregation, a wound curing agent, a vulnerary agent, a therapeutic agent for inflammatory diseases, an inhibitor for arteriosclerosis and a therapeutic agent for glomerular nephritics. The peptide derivative is obtained by synthesizing plural kinds of peptides by a peptide solid phase synthesis method so as to specify an adherent core existing in a histidine-rich domain (372-523 position) having high inhibitory activity against cell adhesion in L chain from N-end to 372-626 position end of an amino acid sequence of a human polymer kininogen and specifying a sequence having high inhibitory activity against cell adhesion of cell adhesion activity test for fibroblast cells.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

09/k

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平8-208692

(43)公開日 平成8年(1996)8月13日

(51) IntCl.⁶

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

C07K 7/08

ZNA

8517-4H

A61K 38/00 A

ABE ABX

A 6 1 K 37/02

FΙ

ABE

ABX

審査請求 未請求 請求項の数6 FD (全 14 頁) 最終頁に続く

(21)出顧番号

特顧平7-276418

(22)出願日

平成7年(1995)9月28日

(31)優先権主張番号 特願平6-259451

(32)優先日

平6(1994)9月28日

(33)優先権主張国

日本(JP)

特許法第30条第1項適用申請有り 平成6年4月 社団 法人日本血液学会発行の「第56回日本血液学会抄録集」 に発表 (71)出額人 000183370

住友製薬株式会社

大阪府大阪市中央区道修町2丁目2番8号

(72)発明者 松田 道生

栃木県宇都宮市緑5丁目12番1号

(72) 発明者 朝倉 伸可

栃木県河内郡南河内町薬師寺3265-9 グ

リーンタウン109-1-B-304

(72)発明者 ミューラー・エステル, ウェルナー

ドイツ国 D-55099 マインツ、ドイス

ベルグペーグ 6

(54) 【発明の名称】 新規な細胞接着抑制ペプチド誘導体

(57)【要約】

【課題】新規な癌転移抑制剤、血小板凝集抑制剤、創傷 治癒剤、炎症治療剤、動脈疾患治療剤および糸球体腎炎 治療剤の提供。

【解決手段】本発明は、高分子キニノゲンレ鎮中の部分アミノ酸配列(例えば、GlyLysGloGloGlyHisThrArgArgHisAspTrpGlyHisGluLysGloArgLys 等)を有する新規な細胞接着抑制ペプチドに関する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (1)、(2) または(3) のいずれかで表されるアミノ酸配列を有するヒト高分子キニノゲンL鎖中の部分アミノ酸配列からなるペプチド誘導体、またはその事学的に許容される塩。

- (1) GlyLysGluGinGlyHisThrArgArgHisAspTrp
- (2) His AsaLeuGlyHis GlyHis LysHis GluArgAspGlaGlyHis GlyHis GlaArg
- (3) HisLysHisGlyHisGlyHisGlyLysHisLysAsnLys

【酵求項2】 (1)、(2) または(3) のいずれかで表されるアミノ酸配列を有するヒト高分子キニノゲンL鎖の402位~498位のペプチド中の部分アミノ酸配列からなるペプチド誘導体、またはその薬学的に許容される塩。

- (1) GlyLysGluGlnGlyHisThrArgArgHisAspTrp
- (2) HisAsnLeuGlyHisGlyHisLysHisGluArgAspGlnGlyHisGlyHisGlnArg
- (3) HisLysHisGlyHisGlyHisGlyLysHisLysAsnLys

【請求項3】 部分アミノ酸配列が、(1)、(2) または (3) で表されるアミノ酸配列である請求項1記載のペプ チド誘導体、またはその薬学的に許容される塩。

- (1) GiyLysGiuGiuGiyHisThrArgArgHisAspTrpGlyHisGluL ysGlnArgLys
- (2) HislysHisGiyHisGiyHisGiyLysHisLysAsnLysGlyLysL ysAsnGiyLysHis
- (3) His AsnLeuGlyHis GlyHis LysHis GluArgAspGluGlyHis GlyHis GluArgGly

【請求項4】 請求項1、2または3記載のペプチド誘導体またはその薬学的に許容される塩を有効成分として含有することを特徴とする細胞接着抑制剤。

【請求項5】 請求項1、2または3記載のペプチド誘 30 導体またはその薬学的に許容される塩を有効成分として 含有することを特徴とする癌転移抑制剤、血小板凝集抑 制剤、創傷治癒剤、炎症治癒剤、動脈硬化抑制剤または 糸球体腎炎治療剤。

【請求項6】 (1) または(2) で表されるアミノ酸配列を有するヒト高分子キニノゲンし鎖中の部分アミノ酸配列からなるペプチド誘導体またはその薬学的に許容される塩を有効成分として含有することを特徴とする細胞接着抑制剤。

- (1) TrpGlyHisGluLysGlnArg
- (2) LysGlyLysLysAsnGlyLysHis

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、細胞接着抑制活性を有し、癌転移抑制剤、血小板凝集抑制剤、創傷治癒剤、炎症治癒剤、動脈硬化抑制剤または糸球体腎炎治療剤として有用な新規なペプチド誘導体に関する。

[0002]

【従来技術】細胞と間質結合組織との接着に関与し、動物細胞の細胞機能に関連した多彩な生理活性を持つ蛋白 50

質は、細胞接着活性蛋白質と呼ばれており、このような 蛋白質としては、例えばフィブロネクチン、ラミニン及 びピトロネクチン等が知られている。フィブリノーゲン は、血小板膜糖タンパク複合体II b / III a (β, イン テグリン)と相互作用して、血小板の凝集を引き起こす ことが知られている(実験医学、Yol.10 No.11 1382(19 92))。これらの、細胞接着活性蛋白質は、構造的に類似 したいくつかのファミリーを形成しており、これら細胞 接着活性蛋白質を阻害する物質も最近明らかにされつつ ある。

2

【0003】一般に、細胞接着活性蛋白質は、例えば前 述のような種々の生物活性を有することから、それを制 御する物質についての研究が近年盛んに行われており、 例えば、ピトロネクチンやフィプロネクチンの接着コア であるトリペプチド Arg-Gly-Asp (以下、RGDとい う) には、癌の転移を抑制することが確認されている (Humphries, M. J.ら: Science, 233, 467(1986))。さ らに、このような接着コアの繰り返し構造からなるポリ マーペプチドは、そのモノマーペプチドに比べ強い血小 20 板凝集抑制活性および癌転移抑制活性を示すことが知ら れている (東ら、特開平2-174798号公報)。 しかしなが ら、上記の様なRGD誘導体では、ピトロネクチンとフ ィプロネクチンに共通する接着コアに対応するものであ るため、この両者を選択、区別して細胞接着を抑制する ことができない。ところが、2本鎖高分子キニノゲンで は、細胞接着抑制に対する選択性が高く、フィブロネク チンを介しての細胞接着を抑制せず、ピトロネクチンや フィブリノーゲンを介しての細胞接着を抑制することが 知られている (Asakura et al., J. Cell. Biol. 116:465-472, 1992).

【0004】2本鎖高分子キニノゲンは、血漿から得ら れる接触系凝固因子の一つであり、このように血液凝固 に関するだけでなく、細胞接着にも密接に関係している との興味ある事実が示されている。すなわち、2本鎮高 分子キニノゲンがその活性を阻害する細胞接着活性蛋白 質のピトロネクチンは、被接着細胞のレセプターと結合 し、その情報を接着細胞に伝達する役割を果しており、 細胞と間質結合組織との接着、細胞の伸展、移動や接触 走性にも関与していることが知られている(藤本大三郎 編、「細胞外マトリックスのパイオサイエンスとパイオ テクノロジー」、125 頁(平成2年4月10日発 行))。また、Asakura et al., J. Cell. Blol. 116:465-472 (1992)によれば、2本鎮高分子キニノゲンは、ビト ロネクチンやフィブリノーゲンを介しての細胞接着阻害 物質(アンチーインテグリン)であり、そのL鎖のヒス チジン-リッチ領域 (372位~ 523位) が細胞接着阻害 活性に重要であるであろうことが示唆されている。

【0005】「腎と透析」 1994 年 臨時増刊号 198-2 03頁には、以下の記載がある。メサンギウム細胞には種) 々のインテグリンが発現しており、糸球体腎炎において

は、そのインテグリンの発現が増加する。その発現が増加したインテグリンの役割としては、メサンギウム細胞が増殖してメサンギウム領域が拡大していく際の細胞外基質と結合する足場となる役割が推定されている。RGDペプチドは、フィブロネクチンに反応して遊走するメサンギウム細胞の遊走を阻害する。また、その誘導体である環状型RGDペプチドを馬杉腎炎ラットに投与したところ蛋白尿が抑制され、組織障害も軽減されたことから、RGDペプチドは糸球体腎炎の治療に応用できる可能性が示唆されている。

[0006]

. ()

【発明が解決しようとする課題】上述のように、2本頃高分子キニノゲンはビトロネクチン等の細胞接着活性蛋白質を選択的に抑制することから、そのものがどのような接着コアを有するものであるのかの解明が求められていた。またそのような選択性のある接着コアのアミノ酸配列の様子が明らかになれば、そのアミノ酸配列を含むペプチド誘導体を用いて、より選択性の高い細胞接着抑制剤の開発が可能になると期待された。従って、本発明の目的は、より選択性の高い細胞接着抑制活性を有する知知なペプチド誘導体またはその薬学的に許容される塩を提供すること、およびこの新規なペプチド誘導体またはその薬学的に許容される塩を提供すること、およびこの新規なペプチド誘導体またはその薬学的に許容される塩を含有することを特徴とする癌転移抑制剤、血小板凝集抑制剤、創傷治癒剤、炎症治癒剤、動脈硬化抑制剤および糸球体腎炎治療剤を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を解決するために、2本鎖ヒト高分子キニノゲンの接着コアが存在すると考えられるL鎖のヒスチジンーリッチ 30 領域 (372位~523位)のアミノ酸配列断片を含む各種のペプチド誘導体を合成し、細胞接着抑制活性に関して、鋭意検討を行った。その結果、接着コアに該当する細胞接着抑制活性の高い箇所を見い出し、本発明を完成するに至った。

【0008】 すなわち、本発明は、

- ① (1)、(2) または(3) のいずれかで表されるアミノ酸配列を有するヒト高分子キニノゲンL質中の部分アミノ酸配列からなるペプチド誘導体、またはその薬学的に許容される塩、
- (1) GlyLysGluGlnGlyHisThrArgArgHisAspTrp
- (2) HisAsnLeuGiyHisGlyHisLysHisGluArgAspGlnGlyHisGlyHisGlnArg
- (3) HislysHisGlyHisGlyHisGlyLysHisLysAsnLys
- ② (1)、(2) または(3) のいずれかで表されるアミノ 酸配列を有するヒト高分子キニノゲンL鎖の 402位~ 4 98位のペプチド中の部分アミノ酸配列からなるペプチド 誘導体、またはその薬学的に許容される塩、

- (1) GlyLysGluGloGlyHisThrArgArgHisAspTrp
- (2) HisAsnLeuGlyHisGlyHisLysHisGluArgAspGluGlyHisGlyHisGluArg
- (3) HisLysHisGlyHisGlyHisGlyLysHisLysAsnLys
- ③ 部分アミノ酸配列が、(1)、(2)または(3)で表されるアミノ酸配列である①記載のペプチド誘導体、またはその薬学的に許容される塩、
- (1) GlyLysGluGlnGlyHisThrArgArgHisAspTrpGlyHisGluL ysGlnArgLys
- (2) HisLysHisGlyHisGlyHisGlyLysHisLysAsnLysGlyLysL ysAsnGlyLysHis
 - (3) HisAsnLeuGlyHisGlyHisLysHisGluArgAspGlnGlyHisGlyHisGlpArgGly
 - ④ ①、②または③記載のペプチド誘導体またはその薬学的に許容される塩を有効成分として含有することを特徴とする細胞接着抑制剤、
 - ⑤ ①、②または③記載のペプチド誘導体またはその薬 学的に許容される塩を有効成分として含有することを特 徴とする癌転移抑制剤、血小板凝集抑制剤、創傷治癒 剤、炎症治癒剤、動脈硬化抑制剤または糸球体腎炎治療 剤、または
 - ⑥ (1) または(2) で表されるアミノ酸配列を有するヒト高分子キニノゲンし鎮中の部分アミノ酸配列からなるペプチド誘導体またはその薬学的に許容される塩を有効成分として含有することを特徴とする細胞接着抑制剤、
 - (1) TrpGlyHisGluLysGlnArg
 - (2) LysGlyLysLysAsnGlyLysHis に関する。

【0009】本発明において、ヒト高分子キニノゲン (HK) のL鎖とは、ヒト高分子キニノゲンのアミノ酸配列のN末端から 372位~ 626位 (C末) のものをいう (J.Biol. Chem., 260, 8601(1985))。文献によっては、このL鎖をヒト高分子キニノゲンのカルボキシ末端領域 (フラグメント1・2とL鎖) とも言う (「日本臨床」47巻 4号 816-827 (1989))。また、2本鎖ヒト高分子キニノゲン (HKa) がカリクレインにより切断されてブラジキニンを放出した後の2本鎖蛋白質をいう。2本鎖ヒト高分子キニノゲン (HKa) の接着コアに該当する細胞接着抑制活性の高い箇所は、つぎのようにして見出された。

[0010] 1) 2本鎮ヒト高分子キニノゲン (HKa) 接着コア部位の特定

L鎖のヒスチジンーリッチ領域 (372位~523位) に存在する接着コアを特定するため、表1の5種のペプチドを合成した。この合成ペプチドを用いて、線維芽細胞に対する細胞接着活性試験を行った。

[0011]

【表1】

| | 合成ペプチド | HK中のアミノ酸 位置 |
|-----|----------------------|----------------|
| Pi | GKEQGHTRRHDWGHEKQRK | 402-420 |
| P 2 | HNLGHCHKHERDQGHGHQRG | 421-440 |
| P 3 | GLGHCHEQQHGLGHGHK | 442-458 |
| P 4 | FKLDDDLEHQGGHVLDHGHK | 459-478 |
| P 5 | HKHGHGHGKHKNKGKKNGKH | 479-498 |

【0012】3種のペプチド (P1、P2、P5) が、 図1のように細胞接着活性を示したが、その他のペプチ ドは細胞接着活性を示さなかった。また、図2に示され るように、この3種のペプチド (P1、P2、P5) は 細胞に付着することによって特異的に細胞接着を抑制し ていることが明らかとなった。また、図3で示されるよ うに、この3種のペプチドの細胞接着活性は、HKaに よって抑制されるが、フィブロネクチンを用いた場合に 20 試験を行った。 は抑制されなかった。これらのことより、この3種のペ プチドの対応するアミノ酸配列部分がHKa の細胞接着*

*抑制活性をもたらす接着コアであることが確認された。 以上のことから、接着コアはP1、P2およびP5ペプ チドに対応するアミノ酸配列部分に存在することが示さ れた。さらに詳しくこの接着コアの部分を特定するた め、表2に記載されたP1、P2およびP5ペプチドお よびそのN末端を含む断片ペプチドを合成した。この合 成ペプチドを用いて、線維芽細胞に対する細胞接着活性

[0013] 【表2】

| · | 合成ペプチド | HK中のアミノ酸 位置 |
|-------|----------------------|----------------|
| Pia | GKEQGHTR | 402-409 |
| Plb | GKEQGHTRRHDW | 402-413 |
| Pic | GKEQGHTRRHDWGHEKQRK | 402-420 |
| P2a | HNLGHGHKHERD | 421-432 |
| P 2 b | HNLGHGHKHERDQGHGHQRC | 421-440 |
| P5a | нкнононокнкик | 479-491 |
| P5b | HKHGHGHGKHKNKGK | 479-498 |
| P 5 c | нкнононокнкикоккискн | 479-498 |

【0014】図4、図5および図6に示される細胞接着 活性試験の結果から、P1、P2およびP5ペプチドの 40 N末端を含む断片ペプチドの活性は、いずれもP1、P 2およびP5ペプチドの活性より減少傾向を示したが、 P 1 b 、 P 5 a および P 5 b では、接着活性を十分保っ ている。しかし、さらに短いペプチドであるP1a およ びP2aでは、接着活性は完全に消失した。以上のこと から、HKa の接着コアの部位は、Plb、P2または P5a ペプチドを中心とした部分と考えられる。従っ て、P1b、P2またはP5a ペプチドのアミノ酸配列 を少なくとも含むヒト高分子キニノゲンL領中の部分ア ミノ酸配列からなるペプチド誘導体が細胞接着抑制活性

を有することが明らかとなった。特に高い細胞接着抑制 活性を有するペプチドとしては、P1b、P2またはP 5 a ペプチドのアミノ酸配列を少なくとも含むし鎖のヒ スチジン-リッチ領域(372位~ 523位)中の部分アミ ノ酸配列からなるペプチド誘導体が挙げられ、さらに高 い細胞接着抑制活性を有するペプチドとしては、Plb 、P2またはP5a ペプチドのアミノ酸配列を少なく とも含むL鎖の 402位~ 498位のペプチド中の部分アミ ノ酸配列からなるペプチド誘導体が挙げられる。さら に、実験結果から、HKa の接着コアの部位は、P1ま たはP5ペプチドのC末部分 (410位~ 420位、 492位 50 ~ 498位) のあたりにも存在する.

Patent: JP408208692

(5)

特開平8-208692

[0015] 2) 2本領ヒト高分子キニノゲン(HKa) 接着コアの特性

HKa の接着コアは、前述のようにP1、P2およびP 5ペプチドに対応する部分の三箇所にあることが明らか となったが、この接着コアに該当するアミノ酸配列は今 まで報告されている細胞接着活性蛋白質の接着コアを形 成するアミノ酸配列のいずれとも類似していない。例え ば、細胞接着活性蛋白質であるピトロネクチン、フィブ ロネクチン、フィブリノーゲン、ラミニン、コラーゲ ン、フォンープィレプラント(von Willebrand)因子、 スロンポスポンディンの接着コアを形成するアミノ酸配 列と、P1、P2またはP5ペプチドのアミノ酸配列と を比較しても、その間に類似性が見出せなかった。一 方、HKa を用いた各種の細胞接着活性蛋白質に対する 抑制活性試験の結果から、HKa がβ: インテグリンの 働きを阻害するとされている (Asakura etal.,前 掲)。従って、HK& の三箇所ある接着コアは細胞表面 に存在するβ: インテグリンのリセプターに結合すると 考えられる。図7に示されるように、P5ペプチドはP 1ペプチドの細胞接着活性を阻害している。このこと 2 は、P5ペプチドとP1ペプチドが同じ細胞表面上のり セプターに結合することを示している。しかし、P2ペ プチドはP1ペプチドの細胞接着活性を阻害しなかっ た。このことは、P2ペプチドがP1ペプチドとは異な るリセプターに結合することを示している。 以上のこと から、HKa の三箇所の接着コアの内、二箇所の接着コ ア (P1およびP5ペプチドの対応部分) は、アミノ酸 配列に相違があるものの、細胞表面の同じりセプター (8) インテグリンのリセプター) と結合することが明 らかとなった。また、もう一箇所の接着コア(P 2 ペプ チドの対応部分)は、それとは異なることが明らかにさ nt.

【0016】メサンギウム細胞を用いた細胞接着活性試験を、P2およびP5ペプチドを例として用いて行った。その結果、図8および図9に示される様に、P2およびP5ペプチドはメサンギウム細胞を伸展させる作用を有することから、メサンギウム細胞と接着することが示された。この結果から、P2およびP5ペプチド等の本臓発明のペプチド誘導体は、メサンギウム細胞に接着することで、ピトロネクチンやフィブリノーゲンを介するメサンギウム細胞の接着を抑制することができ、それによりメサンギウム細胞の増殖を抑えることで糸球体腎炎を治療することができることがわかる。

【0017】本明細書において、アミノ酸、アミノ酸等 導体、ベプチド、その他に関して略号で表示する場合 は、IUPAC-IUBの規定または当該分野における 慣用記号に従うものとする。またアミノ酸等に関して光 学異性体があり得る場合は、D-型、L-型のいずれの 場合も含むが、特に明記せずに略号、慣用記号を用いた 場合は、L-型を示すものとする。

50

【0018】アミノ酸の具体例を略号とともに以下に示す。

| | 略号(3 | 文字、1文字) | 名 称(構造) |
|----|------|---------|---------------------------------------|
| | Asp | , D | アスパラギン酸 |
| | Gly | , G | グリシン |
| | Ile | , I | イソロイシン |
| | Leu | , L | ロイシン |
| | Pro | , P | プロリン |
| | Arg | , R | アルギニン |
| 10 | Ser | , S | セリン |
| | Туr | , Y | チロシン |
| | Asn | , N | アスパラギン |
| | Thr | , T | スレオニン |
| | His | , н | ヒスチジン |
| | Phe | , F | フェニルアラニン |
| | Val | , v | パリン |
| | Lys | , K | リジン |
| | Gln | , Q | グルタミン |
| | Met | , M | メチオニン |
| 20 | Trp | , w | トリプトファン |
| | Glu | , E | グルタミン酸 |
| | Ala | , A | アラニン |
| | Сув | , C | システイン |
| | | | المراكز الداملة (10 mail 100 أحد في ا |

【0019】本発明のペプチド誘導体は、化学的合成法 および遺伝子工学的手法を用いた合成法のいずれの方法 にても合成することができる。化学的合成法において は、液相法、固相法が知られているが、いずれの方法に ても合成可能である。 また、目的とする 1 次配列をN末 端またはC末端より順次構築するステップワイズ延長 法、目的とする 1 次配列を適当なフラグメントに分け、 それらフラグメントを縮合させて目的物を構築するフラ グメント縮合法が知られているが、いずれの方法または それらを組み合わせることにより、合成することができ る。また、必要に応じては、官能基(アミノ基、カルボ キシル基、グアニジノ基、水酸基等)を保護してもよ い。縮合法、活性化法、保護基及び反応条件等について は、「ペプチド合成の基礎と実験」(丸善株式会社、19 85年)、「生化学実験講座・第一巻 蛋白質の化学17」 (東京化学同人、1976年) などに記載の通常のペプチド 合成に用いられる方法、保護基、反応条件を用いて合成 することができる。以上のようにして合成された本発明 のペプチド誘導体は、必要に応じてさらに逆相HPL C、イオン交換クロマトグラフィー、ゲル濾過クロマト グラフィーなどの通常のペプチドの精製法に従って、精 製することができる。また、本発明の化合物は医薬品と して用いるために、薬学的に許容さる塩、例えば塩酸 塩、硫酸塩等の無機酸との塩や、酢酸塩、トリフルオロ 酢酸塩、乳酸塩、酒石酸塩等の有機酸との塩にしてもよ く、そのような塩への変換は、慣用手段で行うことがで きる.

【0020】本発明のペプチド誘導体は、細胞接着活性 蛋白質が有する接着コアのアミノ酸配列部分であるRG D配列を持たない新規な細胞接着抑制活性のペプチド誘 導体である。本発明のペプチド誘導体は、RGD配列を 有する細胞接着活性ペプチドと同様の機序で細胞に接着 すると考えられる。そのために細胞接着活性蛋白質のア ゴニストまたはアンタゴニストとして、種々の生物活性 例えば癌転移抑制作用などの生物活性および強力な血小 板凝集抑制作用を有する。また、2本鎖ヒト高分子キニ ノゲン (HKa) は血小板の接着を抑制し、抗血栓作用 10 を示すと共に、癌細胞や血管内皮細胞の細胞接着を抑制 しているが、この機序もHKa の接着コアを介すると考 えられる。従って、本発明のペプチド誘導体はHKa の アンタゴニストとして働くことから、癌転移抑制、血小 板凝集抑制にとどまらず、血栓や炎症の抑制、動脈硬化 抑制等の作用を有する。また、本願発明のペプチド誘導 体は、糸球体腎炎のよい治療剤でもある。糸球体腎炎の 中でも特に膜性増殖性糸球体腎炎の治療剤として好まし い。ここで、膜性増殖性糸球体腎炎とは、メサンギウム 細胞の増生、増殖と糸球体基底膜の肥厚を特徴とする腎 20 炎である(「腎・泌尿器疾患」織田敏次、五島雄一郎編 集 朝倉書店刊 1983 99 頁)。

【0021】従って本発明の新規な細胞接着活性ペプチ ド誘導体は、医薬品、動物薬として極めて有効である。 本発明のペプチド誘導体は、通常それ自体公知の担体、 希釈剤などを用い、適宜の医薬品組成物よりなる製剤 (例えば、カプセル剤、注射剤など) として経口的また は非経口的に投与される。癌転移抑制剤または、血小板 審集抑制剤として投与する場合には、本発明のペプチド は、 0.2μg/kg~10mg/kg の範囲で、症状、年齢、体 30 重等に基づいて決定され、1日1回から数回に分けて投 与することができる。

[0022]

[実施例] 以下に実施例を挙げて本発明をさらに詳細に 説明するが、本発明はこれらの実施例によりなんら限定 されるものではない。

[0023] 実施例1

Gly-Lys-Glu-Gln-Gly-His-Thr-Arg-Arg-His-Asp-Trp (配列番号:1)の製造

Gly-Lys-Glu-Gln-Gly-His-Thr-Arg-Arg-His-Asp-Trp (Plb)の製造は、不溶性の樹脂上でペプチド鎖を C 末端から N末端方向にPmoc法により固相合成により実施 した。使用した樹脂として、粒径 100~200 メッシュの 4-(2'-4'-Dimethoxy Phenylfluorenlaminomethyl)-Phe noxy resin (波辺化学) を用い、自動合成機(System 990, Beckman)により行った。合成したペプチド樹脂約1 gにトリフルオロ酢酸中にフェノール5%、チオアニソー ル5%、水5%、エタンジテオール2.5%を含む試薬20mlを加 えて室温にて 2.5時間攪拌した。10分間氷冷し、ジエチ ルエーテル50mlを添加して室温にて30分間攪拌後、グラ 50 1%TFA/水、B液 0.1%TFA/CH₁CN、

10

スフィルターにて濾過した。濾上物をジエチルエーテル にて洗浄し (10ml×20回) 、 20%酢酸溶液にて目的とす るペプチドを抽出した (20ml×3回)。この抽出液を濃 縮、凍結乾燥することにより粗ペプチドを得た。得られ た粗ペプチドを5%酢酸溶液に溶解し、予め0.1%トリフル オロ酢酸で平衡化した逆相系充填剤 YMC-ODS-120A-S15/ 30カラム (50×500mm)に注入し、0.1%トリフルオロ酢酸 で洗浄した後、アセトニトリル濃度を 180分間で 15%ま で増加させ、流速15ml/minで溶出した。溶出液を220nm における吸光度によりモニターし、目的物を含む画分を 集めて凍結乾燥することで、Gly-Lys-Glu-Gln-Gly-His-Thr-Arg-Arg-His-Asp-Trp (P1b)を得た。

【0024】アミノ酸分析

加水分解: 6 N塩酸、110°C、24時間

分析方法: PICO-TAG法

*基準アミノ酸 () 内理論値

Asx 0.59(1)

G1x 2. 06 (2)

*Gly 2

His 2.01(2)

Arg 1, 76 (2)

Thr 1.01(19

Lys 0.80(1)

HPLC保持時間: 15. 5分

(カラム:YMC-ODS $5\mu m$ 4. $6mm\Phi \times 2$ 50mm、検出波長:220nm、検出液:A液 0. 1%TFA/水、B液 0.1%TFA/CH: CN、 流速: 1. 0 m l / m l n、グラジエント: B液濃度を 10%から毎分0.5%上昇させた。)

【0025】実施例2

Gly-Lys-Glu-Gln-Gly-His-Thr-Arg-Arg-His-Asp-Trp-Gl y-His-Glu-Lys-Gln-Arg-Lys (配列番号: 2) の製造 実施例1記載の方法と同様の方法によって、Gly-Lys-Gl u-Gln-Gly-His-Thr-Arg-Arg-His-Asp-Trp-Gly-His-Glu-Lys-Gln-Arg-Lys (P1=P1c)を得た。

アミノ酸分析

加水分解:6N塩酸、110°C、24時間

分析方法:PICO-TAG法 ***基準アミノ酸 () 内理論値**

40 Asx 0.9(1)

G1x 4.6(2)

Gly 3.3(3)

His 3.7 (3)

Arg 3.2(3)

*Thr 1

Lys 3. 5 (3)

HPLC保持時間: 22. 3分

(カラム: YMC-ODS $5\mu m$ 4. $6mm\Phi \times 2$ 50mm、検出波長:220nm、検出液:A液 0.

流速: 1. 0 m l / m l n、グラジエント: B液濃度を 5%から毎分1%上昇させた。)

[0026] 実施例3

His-Asn-Leu-Gly-His-Gly-His-Lys-His-Glu-Arg-Asp-Gl n-Gly-His-Gly-His-Gln-Arg-Gly (配列番号: 3)の製 音

実施例1記載の方法と同様の方法によって、His-Asn-Le u-Gly-His-Gly-His-Lys-His-Glu-Arg-Asp-Gln-Gly-His-Gly-His-Gln-Arg-Gly (P2=P2b)を得た。

アミノ酸分析

加水分解: 6 N塩酸、110°C、24時間

分析方法:PICO-TAG法

*基準アミノ酸 ()内理論値

Asx 2.1(2)

G1x 3.3(3)

Gly 5. 3 (5)

His 6.3 (6)

Arg 2. 1 (2)

*Leu 1

Lys 1. 3 (1)

HPLC保持時間: 18. 3分

(カラム: SUMIPAX ODS A-211 5μ m 4.6 mmΦ×250mm、検出波長: 220 n m、検出液: A液 0.1%TFA/水、B液 0.1%TFA/CH; CN、流速: 1.0 mi/min、グラジエント: B液濃度を20%から毎分1%上昇させた。)

[0027] 実施例4

His-Lys-His-Gly-His-Gly-His-Lys-Asn-Ly

8 (配列番号:4) の製造

実施例1記載の方法と同様の方法によって、His-Lys-His-Gly-His-Gly-Lys-His-Lys-Asn-Lys (P5a)を得た。

アミノ酸分析

加水分解:6N塩酸、110°C、24時間

分析方法:PICO-TAG法

*基準アミノ酸 () 内理論値

Asx 1.07(1)

Gly 3. 22 (3)

His 5. 44 (5)

*Lys 4

HPLC保持時間: 13.6分

(カラム:YMC-ODS 5μm 4.6mmΦ×250mm、検出液長:220nm、検出液:A液 0.1%TFA/CH₁CN、流速:1.0ml/min、グラジエント:B液濃度を5%から毎分2%上昇させた。)

[0028] 実施例5

<u>His-Lys-His-Gly-His-Gly-His-Gly-Lys-His-Lys-Asn-Lys-Gly-Lys (配列番号:5)の製造</u>

実施例1記載の方法と同様の方法によって、His-Lys-His-Gly-His-Gly-His-Gly-Lys-His-Lys-Asn-Lys-Gly-Lys (P5b)を得た。

アミノ酸分析

加水分解: 6 N塩酸、110°C、24時間

分析方法:PICO-TAG法

*基準アミノ酸 ()内理論値

Asx 1.06(1)

Gly 4.29(4)

10 His 5. 97 (5)

*Lys 4

HPLC保持時間: 11. 4分

(カラム:YMC-ODS 5μm 4.6mmΦ×250mm、検出波長:220nm、検出液:A液 0.1%TFA/水、B液 0.1%TFA/CH₁CN、流速:1.0ml/mln、グラジエント:B液濃度を5%から毎分1%上昇させた。)

[0029] 実施例6

His-Lys-His-Gly-His-Gly-His-Gly-Lys-His-Lys-Asn-Ly

20 s-Gly-Lys-Lys-Asn-Gly-Lys-His (配列番号: 6) の製

ユ

実施例1記載の方法と同様の方法によって、His-Lys-His-Gly-His-Gly-His-Gly-Lys-His-Lys-Asn-Lys-Gly-Lys-His-Cys-Asn-Lys-Gly-Lys-His (P5=P5c)を得た。

アミノ酸分析

加水分解:6N塩酸、110°C、24時間

分析方法:PICO-TAG法

***基準アミノ酸 () 内理論値**

Asx 2.0(2)

30 Gly 4. 9 (5) His 6. 7 (6)

*Lys 7

HPLC保持時間: 17. 3分

(カラム:YMC-ODS 5μm 4.6mmΦ×250mm、検出波長:220nm、検出液:A液 0.1%TFA/水、B液 0.1%TFA/CH₁CN、流速:1.0ml/mln、グラジエント:B液濃度を5%から毎分1%上昇させた。)

[0030] 参考例1

40 Gly-Lys-Glu-Gin-Gly-His-Thr-Arg (配列番号: 7)の 製造

アミノ酸分析

加水分解:6N塩酸、110°C、24時間

分析方法:PICO-TAG法

***基準アミノ酸 ()内理論値**

G1x 2.0(2)

*G1y 2

50 His 1.2(1)

Arg 0.9(1)

Thr 1.0(1)

Lys 1. 0 (1)

HPLC保持時間: 16. 3分

(カラム: SUMIPAX ODS A-211 5μ m 4.6mmΦ×250mm、検出波長:220n m、検出液:A液 0.1%TFA/水、B液 0.1 %TFA/CH: CN、流速:1.0ml/min、グ ラジエント:B液濃度を0%から毎分1%上昇させ た。)

[0031] 参考例2

His-Asn-Leu-Gly-His-Gly-His-Lys-His-Glu-Arg-Asp

(配列番号:8)の製造

実施例1記載の方法と同様の方法によって、His-Asn-Le u-Gly-His-Gly-His-Lys-His-Glu-Arg-Asp (P 2a)を 得た。

アミノ酸分析

加水分解:6N塩酸、110°C、24時間

分析方法:PICO-TAG法

*基準アミノ酸 ()内理論値

Asx 2.1(2)

Glx 1.1(1)

Gly 2.1(2)

His 4.5 (4)

Arg 1. 0 (2)

*Leu 1

Lys 1. 1 (1)

HPLC保持時間: 13. 3分

(カラム: SUMIPAX ODS A-211 5μ m 4.6mmΦ×250mm、検出波長:220n m、検出液:A液 0.1%TFA/水、B液 0.1 %TFA/CH: CN、流速: 1. 0ml/mln、グ ラジエント:B液濃度を5%から毎分1%上昇させ た。)

[0032] 参考例3

Gly-Leu-Gly-His-Gly-His-Glu-Glu-Glu-His-Gly-Leu-Gl

y-His-Gly-His-Lys (配列番号:9)の製造

実施例1記載の方法と同様の方法によって、Gly-Leu-Gl y-His-Gly-His-Glu-Glu-His-Gly-Leu-Gly-His-Gly-His-Lys (P3)を得た。

アミノ酸分析

加水分解:6 N塩酸、110°C、24時間

分析方法:PICO-TAG法

*基準アミノ酸 ()内理論値

Glx 3.3(3)

Gly 6.5(6)

His 5.8 (5)

*Leu 2

Lys 1. 1 (1)

HPLC保持時間: 16.7分

(カラム: SUMIPAX ODS A-211 5 μ m 4.6mmΦ×250mm、検出波長:220n m、検出液:A液 0.1%TFA/水、B液 0.1 %TFA/CH, CN、流速: 1. 0ml/min、グ ラジエント:B液濃度を5%から毎分1%上昇させ た。)

14

[0033] 参考例4

Phe-Lys-Leu-Asp-Asp-Leu-Glu-His-Glu-Gly-Gly-Hi s-Val-Leu-Asp-His-Gly-His-Lys (配列番号:10)の

10 製造

実施例1記載の方法と同様の方法によって、Phe-Lys-Le u-Asp-Asp-Asp-Leu-Glu-His-Gln-Gly-Gly-His-Val-Leu-Asp-His-Gly-His-Lys (P4)を得た。

アミノ酸分析

加水分解: 6 N塩酸、110°C、24時間

分析方法: PICO-TAG法

*基準アミノ酸 () 内理論値

Asx 4.3 (4)

G1x 2.2(2)

20 Gly 3. 3 (3)

His 4.5 (4)

Val 0.9(1)

*Leu 3

Phe 1. 0 (1)

Lys 2. 2 (2)

HPLC保持時間: 16.0分

(カラム: SUMIPAX ODS A-211 5 μ m 4.6mmΦ×250mm、検出波長:220n m、検出液:A液 0.1%TFA/水、B液 0.1 30 %TFA/CH: CN、流速: 1. 0ml/mln、グ ラジエント:B液濃度を15%から毎分1%上昇させ た。)

[0034]試験例1

P1、P2、P3およびP5ペプチドの線維芽細胞の接 着および伸展作用

①細胞液

マウス 3T3線維芽細胞は岩城硝子より提供されたものを 用いた。これらの細胞は 10%ウシ胎児血清を含むダルベ ッコ改良イーグル基礎培地にて培養した。ほぼコンフル 40 エントとなった細胞を 0.25%トリプシン/5mN EDTA 液に より培養皿より剝がし、0.2%牛血清アルブミン (BSA)を 含むダルペッコ改良イーグル基礎培地にて 2×10 cells

/ml となるように餌製した。

【0035】②細胞接着・伸展活性の測定方法 96穴ポリスチレンプレート(タイターテック社)に種々 濃度の (P1、P2、P3およびP5) ペプチド溶液(1 00µ1/well) を添加して 4℃にて一晩放置することによ **りコーティングし、さらに1%牛血清アルブミン (BSA)を** 250 µ 1/well 添加して37℃にて 1時間放置することによ 50 りプロッキングした。プレートを0.2% BSAを含むTBS (T

-1832-

ris-buffered saline, 0.1M NaClを含む50mM Tris-HCl, pH7.4)にて数回洗浄した後、 2×10⁴ cells/ml となる ように①で調製したマウス 3T3線維芽細胞の細胞液を10 Oml/well添加して37℃にて 2時間放置した。 TBSにてプ レートを洗浄することにより非接着細胞を除去した後、 プレートに接着したマウス 3T3線維芽細胞の細胞数及び その伸展した細胞数を計測した。ここで伸展した細胞と は顕微鏡下において多角形(polygonal) であり、球形を 呈する非接着細胞に比べ、その表面積が 2倍以上大きい ものをいう。その結果を図1に示す。この結果によれ 10 ば、P1、P2またはP5ペプチドの場合、ペプチド濃 度に依存して接着細胞数が増加し、10μM の濃度で最大 の接着細胞数を示した。また、P1、P2およびP5以 外のペプチドは細胞接着活性を示さなかった。

【0036】試験例2

:0

P1、P2およびP5ペプチドの線維芽細胞の接着抑制

試験例1記載の方法と同様に行った。まず、96穴のマイ クロタイタープレートをP1、P2またはP5ペプチド でコートする。TBS で洗浄した後、各種の濃度のP1、 P2またはP5ペプチドと共に、線維芽細胞を加えて、 37℃で 120分間培養した。TBS にてブレートを洗浄し、 非接着細胞を除去した後、顕微鏡下でプレートに接着 し、伸展した細胞数を計測した。その結果を図2に示 す。この結果によれば、プレートに接着し、伸展する細 胞数は、同じペプチドを添加することによって阻害され る。このことは、これらP1及びP5ペプチドが細胞表 面のリセプターに付着するため、細胞がプレートに接着 することができなくなったことを示している。

[0037] 試験例3

P1、P2およびP5ペプチドによるの線維芽細胞の細 <u> 胞接着作用に対する2本鎖高分子キニノゲン(IIXa) の抑</u>

Hka は、J.Cell.Biol.,116,465(1992)記載の方法によっ て精製した。マイクロタイタープレートを10μg/mlのP 1、P2またはP5ペプチドでコーティングし、線維芽 細胞を種々の IKa存在下で37℃にて 2時間培養した。こ の時の伸展した細胞数を計測した。その結果を図3に示 す。この結果によれば、EXa が濃度依存でP1、P2ま たはP5ペプチドの細胞接着作用を阻害することを示し 40 ている。このことは、P1、P2およびP5ペプチドが IXa の接着コアに対応する部分であることを明らかにし ている。

[0038] 試験例4

Pla、Plb およびPlc ペプチドの線維芽細胞の伸

試験例1記載の方法と同様の方法によって、P1a 、P 1b およびP1c ペプチドの細胞接着作用を測定した。 まず、96穴のプレートに各種の濃度の3種のペプチドを 加えて、37℃で 2 時間保持してコートし、1 % BSA-TBS 50 2 cm² ウエルのポリスチレンプレート(24穴Costarプレ

16

で洗浄した後、373 線維芽細胞のDMEM-0.2%BSA 溶液を 加えた。37℃で2時間培養後、顕微鏡下でプレートに接 着し、伸展した細胞数を計測した。その結果を図4に示 す。この結果によれば、P1ペプチドのC末部分が欠落 するにつれて作用が弱くなり、C末が11個欠落したP 1a には全く作用がないことが示された。

[0039] 試験例5

P 2a およびP 2b ペプチドの線維芽細胞の伸展作用

試験例4記載の方法によって、P2a およびP2b ペプ チドの細胞接着作用を測定した。その結果を図5に示 す。この結果によれば、P2ペプチドのC末部分が欠落 すると作用がなくなり、C末が9個欠落したP2aでは 全く作用を示さないことが明らかとなった。

[0040]試験例6

P5a、P5b およびP5c ペプチドの線維芽細胞の伸

試験例4記載の方法によって、P5a、P5b およびP 5 c ペプチドの細胞接着作用を測定した。その結果を図 6に示す。この結果によれば、P5ペプチドのC末部分 が欠落するにつれて作用が弱くなり、C末が7個欠落し たP58 になるとP5c の約25%の作用しか示さない ことが明らかとなった。

【0041】試験例7

P1ペプチドによる線維芽細胞の細胞接着作用に対する P2およびP5ペプチドの抑制作用

① 細胞液

線維芽細胞を用いて、試験例1の①記載の方法により細 散液を調製した。

②細胞伸展阻害活性の測定方法

30 マイクロタイタープレートに10 μ Mの P 1 ペプチドを添 加し、 4℃にて一晩放置することによりコーティングし た。種々の濃度のP2またはP5ペプチドと共に 3T3線 維芽細胞をプレートに加えて培養し、その後の接着、伸 展した細胞数を計測した。その結果を図7に示す。この 結果によれば、P5ペプチドはP1ペプチドを介した細 胞接着を阻害することが示されている。 このことは、P 1 およびP 5 ペプチドが細胞表面の同じリセプターに結 合することを示してい**る。一**方、P2ペプチドはP1ペ プチドを介した細胞接着を阻害せず、P2が結合する細 **胞表面のリセプターはP1およびP5ペプチドのリセプ** ターとは異なることを示している。

[0042]試験例8

P2およびP5ペプチドのメサンギウム細胞の伸展作用 の細胞液

ラットメサンギウム細胞は、Virchows Arch Cell Patho 1., 49, 285 (1985)の方法により取得した。この細胞 は 10%ウシ胎児血清を含むダルペッコ改良イーグル基礎 培地にて培養した。

②細胞接着・伸展活性の測定方法

20

His Asn Leu Gly His Gly His Lys His Glu Arg Asp

5

【0052】配列番号:9

配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

```
生物名:ヒト
【0049】配列番号:6
配列の長さ:20
配列の型:アミノ酸
トポロジー:直鎖状
```

配列 His Lys His Gly His Gly His Gly Lys His Lys Asn Lys Gly Lys 5 1

*配列の種類:ペプチド

起源 生物名:ヒト

※起源

配列

生物名:ヒト

20 配列の長さ:17

生物名:ヒト

紀瀬

起源

配列 His Lys His Gly His Gly His Gly Lys His Lys Asn Lys Gly Lys 5

Lys Asn Gly Lys His

【0050】配列番号:7 配列の長さ:8 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

起源 生物名:ヒト

Gly Lys Glu Gln Gly His Thr Arg

1

【0051】配列番号:8 配列の長さ:12 配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

配列

Gly Leu Gly His Gly His Glu Gln His Gly Leu Gly His Gly 5 1

※

His Lys

★トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

配列の長さ:20

[0053]配列番号:10

配列の型:アミノ酸

Phe Lys Leu Asp Asp Leu Glu His Glu Gly Gly His Val Leu 15 10 5

Asp His Gly His Lys 20

【図面の簡単な説明】

【図1】 P 1、P 2、P 3 およびP 5 ペプチドの線維芽 細胞の接着および伸展作用

種々の濃度のP1、P2、P3またはP5ペプチドでコ ーティングしたプレートに接着した線維芽細胞の細胞数 (A)及びその伸展した細胞数 (B)を示す。接着した細胞 数 (A)についてはP1 (1μN) ペプチドでコーティン グした時に得られる接着細胞数を100%として表した。

接着抑制作用

生物名:ヒト

P1、P2またはP5ペプチドでコートされたプレート に、線維芽細胞と共に種々の濃度のP1、P2またはP 5ペプチドを添加、共存させて培養した後、このプレー トに接着し、伸展する細胞数を測定した結果を表す。

【図3】 HKaの添加による線維芽細胞の接着抑制作用 P1、P2またはP5ペプチドでコートされたプレート に、線維芽細胞と共に種々の濃度のHKaを添加、共存 【図 2】 P1、P2およびP5ペプチドの線維芽細胞の 50 させて培養した後、このブレートに接着し、伸展する細

-1835-

胞数を表す。

【図4】 <u>P 1a 、 P 1b およびP 1c ペプチドの線維芽</u> 細胞の伸展作用

種々の濃度のPla、Plb およびPlc ベプチドでコーティングしたプレートを用いて、これに接着し、伸展する細胞数を示す。

【図5】 <u>P 2 a および P 2 b ペプチドの線維芽細胞の伸</u> 展作用

種々の濃度のP2a およびP2b ペプチドでコーティン グしたプレートを用いて、これに接着し、伸展する細胞 *10* 数を示す。

【図6】 <u>P 5a 、 P 5b およびP 5c ペプチドの線維芽</u> 細胞の伸展作用

種々の濃度のP 5 a 、 P 5 b および P 5 c ペプチドでコ ーティングしたプレートを用いて、これに接着し、伸展 する細胞数を示す。

【図7】 P2およびP5ペプチドの線維芽細胞の接着抑制作用

P1ペプチドでコートされたプレートに、銀維芽細胞と 共に種々の濃度のP2ペプチド(○)あるいはP5ペプ チド(▲)を添加し、共存させて培養した後、このプレ ートに接着し、伸展する細胞数を示す。

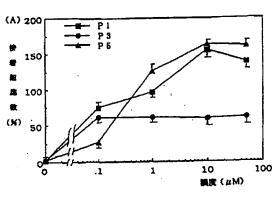
【図8】 <u>P 2 およびP 5 ペプチドのメサンギウム細胞の</u> 伸展作用

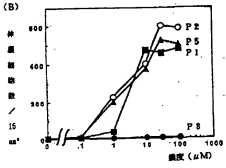
種々の濃度のP2またはP5ペプチドでコーティングしたプレートに接着し、伸展するメサンギウム細胞の細胞数を示す。

(図9) P2またはP5ペプチドでコートされたプレートへのメサンギウム細胞の接着に対するRGDペプチドによる抑制作用

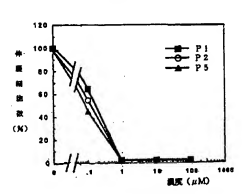
P2またはP5ペプチドでコーティングしたプレートに、メサンギウム細胞と共に種々の濃度のGRGDSP(RGDペプチド)を添加、共存させて培養した後、このプレートに接着し、伸展する細胞数を測定した結果を表す。

(図1)

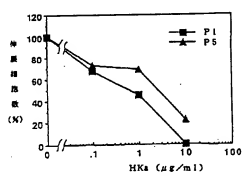


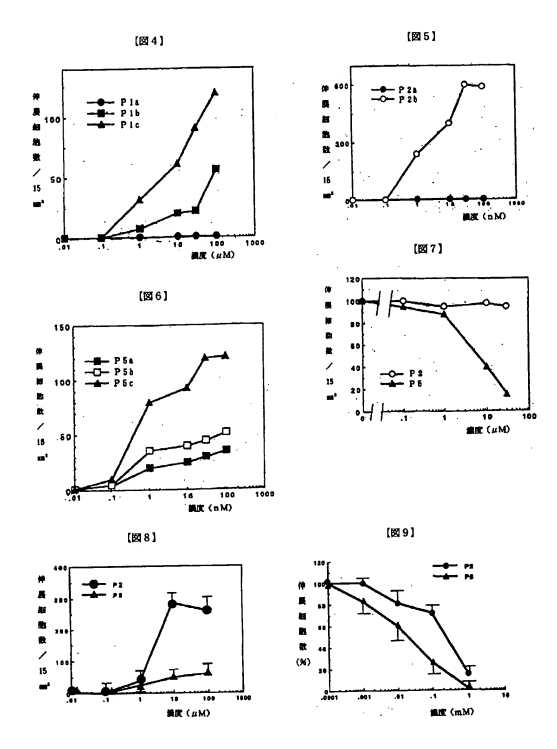


[図2]



[図3]





フロントページの統き

 \vec{G}

1

| (51) Int. Cl. ⁶ A 6 1 K | | 識別記号 ADU ACB ADS | 庁内整理番号 | F I | | | 技術表示箇所 |
|---------------------------------------|------|---------------------------|--------|---------|----------------|-------------------|--------|
| C 0 7 K | 7/06 | | | A 6 1 K | 37/02 37/42 | ADU ACB ADS | |